

# PORCILIS LAWSONIA LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorizzato

- Lawsonia intracellularis, strain SPAH-08, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

PORCILIS LAWSONIA LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Porcilis Lawsonia vet. kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, emulsio

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)

Suino (da riproduzione)

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
5323.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per emulsione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- **Suini (da ingrasso)**  
- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
  - **Suino (da riproduzione)**  
- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- 

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AB18

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Finlandia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/12/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

36237

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/12/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0357/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.